19 Veröffentlichungsnummer:

0 396 076 A1

(₁₂)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

② Anmeldenummer: 90108206.5

(1) Int. Cl.5: F16L 59/00, C01B 33/155

- 2 Anmeldetag: 30.04.90
- Priorität: 05.05.89 DE 3914850
- Veröffentlichungstag der Anmeldung: 07.11.90 Patentblett 90/45
- Benannte Vertragssteaten: CH DE FR GB IT LI NL SE

- Anmeider: BASF Aktiengesellschaft Cerl-Bosch-Strasse 38
 D-6700 Ludwigshafen(DE)
- Erfinder: Wolff, Bernardo, Dr. Rohrbacher Strasse 64 D-6900 Heldelberg(DE) Ertinder: Mielke, Manfred Hirteneu 50 D-6900 Heldelberg(DE) Erfinder: Seybold, Guenther, Dr. Friedrich-Sfrasse 14 D-6708 Neuhofen(DE) Erfinder: Ostertag, Werner, Dr. Oberer Bergelweg 2 D-6718 Gruensfadt(DE) Erfinder: Fricke, Jochen, Prof. Dr. Gleshuegelerstrasse 63 D-8708 Gerbrunn (DE) Erfinder: Caps, Roland, Dr. Bahnhofstrasse 30e D-7128 Leuffen(DE)
- (S) Thermisches isoliermaterial euf der Besis von pigmenthaltigen Kleseisäureeerogelen.
- Thermisches Isollermaterial euf der Basis von pigmenthaltigen Kleselsäureaerogelen, erhältlich durch
 - a) Umsetzung einer wäßnigen Dispersion aus Wasserglas und einem Pigment mit einer starken Säure und/oder von Wesserglas mit einer pigmenthaltigen starken Säure zu einem pigmenthaltigen Kieselsäurehydrogel, wobei das Pigment dadurch charakterisiert ist, daß es Infrarotstrahlung der Wellenlänge 3-10 µm streut, absorbiert oder reflektiert,
 - b) weitgehende Befreiung des so erhaltenen pigmenthaltigen Kleselsäurehydrogels von Ionischen Bestandteilen durch Auswaschen mit Wesser,
 - c) Verdrängung des Im Hydrogel enthaltenen Wessers durch eine leichtsledende und gegenüber dem pigmentheitigen Kleseisäuregel Inerte Flüssigkeit,
 - d) Erhitzen des so erhaltenen flüssigkeitshaltigen Kieselsäuregels unter vollständiger Bedeckung durch die Flüssigkeit euf überkritische Bedingungen und
 - e) anschließendes Entfernen der Flüssigkeit vom Feststoff durch Entspannungsverdampfung bei Oberkritischer Temperatur.

Thermisches isotiermaterial auf der Basis von pigmenthaltigen Kiesetsäureaerogelen

Die vorllegende Erfindung betrifft ein neues thermisches Isoliermaterial auf der Basis von pigmenthaltigen Kleselsäureaerogelen, erhältlich durch

- a) Umsetzung einer wäßrigen Dispersion aus Wesserglas und einem Pigment mit einer sterken Säure und/oder von Wasserglas mit einer pigmenthaltigen starken Säure zu einem pigmenthaltigen Kleselsäurehydrogel, wobel das Pigment dadurch charaktensiert ist, daß es Infrarotstrahlung der Wellenlänge 3-10 µm streut, absorbiert oder reflektiert,
- b) weltgehende Befreiung des so erhaltenen pigmenthaltigen Kieselsäurehydrogels von ionischen Bestandteilen durch Auswaschen mit Wasser,
- c) Verdrängung des Im Hydrogel enthaltenen Wassers durch eine leichtsledende und gegenüber dem plgmenthaltigen Kieselsäuregel inerte Flüssigkeit,
- d) Erhitzen des 50 erhaltenen flüssigkeltshaltigen Kleselsäureregels unter vollständiger Bedeckung durch die Flüssigkelt auf Überkritische Bedingungen und
- e) anschließendes Entfernen der Flüssigkeit vom Feststoff durch Entspannungsverdampfung bei überkritischer Temperatur.

Weiterhin betrifft die Erfindung die Herstellung diesen thermischen Isoliermaterlals.

15

Thermische isoliermaterialien auf anorgenischer Basis zelchnen sich gegenüber organischen Materialien, z.B. Schaumkunststoffen, Insbesondere durch einen breiteren thermischen Anwendungsbereich eus, der sich von Raumtemperatur bis zu Temperaturen um 650 °C erstreckt.

Als schüttbare thermische Isoliermaterialien natürlicher Herkunft sind Minerale wie Perlit, Vermikulit oder Kieselgel bekannt, deren Isolationswirkung allerdings für viele Zwecke nicht ausreicht.

Wirksemere Isoliermeterialien stellen synthetisch hergestellte Kieselsäuregele dar, beispielsweise hochdisperse Kieselsäure, wie sie durch Flammenhydrolyse erhöltlich ist. Dabei wird eine flüchtige Siliclumverbindung wie Siliclumtetrachlorid in einer Knallgasflamme zersetzt. An schließend werden die so entstendenen Primärteilchen zu Teilchenverbänden agglomeriert. Nachteile dieser Materiallen sind die mit steigender
Temperatur stark zunehmende Wärmeleitfehigkeit sowle die starke Staubentwicklung und die Instabilität
von lockeren Schüttungen, wie sie tür die Isolierwirkung ertorderlich sind.

Kieselsäureeerogele, wie sie beispielsweise aus der US-A-4 667 417 bekannt sind, weisen diese Nachtelle nur in geringerem Maße auf, vermögen aber euch nicht gänzlich zu betriedigen. Man erhält diese Gele durch Auställen der Kieselsäure aus Wessergles mittels einer Säure, Auswaschen der ionischen Bestandteile aus dem Hydrogel mit Wasser, Verdrängung des Wassers durch eine leichtsiedende, wasserlösliche organische Flüssigkeit wie Methanol, Erhitzen des so entstandenen "Alkogels" in Gegenwert dieser Flüssigkeit unter überkritischem Druck auf überkritische Temperatur und Entfernung der Flüssigkelt durch Entspannungsverdampfung bei der überkritischen Temperatur. Gewünschtenfells kenn die wasserlösliche Flüssigkelt vor der überkritischen Trocknung durch eine wesserunlösliche organische Flüssigkeit oder auch flüssiges Kohlendioxid eusgetauscht werden.

Das bei diesem Trocknungsprozeß entstandene großvolumige und großporige Kieselsäureaerogel kann durch Mahlen in Granulatform überführt werden und Ist mechanisch relativ stabil, so daß sich das Volumen von Schüttungen praktisch nicht verringert und besonders gut isolierende Schüttungen resultieren. Eine spezielle Methode zur Herstellung kleiner Aerogelteilchen besteht nach der DE-A-21 03 243 darin, Wasserglas und Säure aus einer Mischdüse zu verspritzen, wobel man tropfenförmige Teilchen erhält.

Während die gute Abschirmung der Kontaktwärme durch diese Aerogele praktisch tempereturunabhängig ist, nimmt die Durchlässigkeit der Strahlungswärme (Infrerotstrahlung) mit stelgender Temperatur zu. Man hat die Kieselsäuregele, wie beisplelsweise aus der DE-A-28 06 367 und der DE-C2-30 38 142 bekannt ist, daher mit Pigmenten vermischt, welche die Infrarotstrahlung besonders im Bereich von 3 bis 10 um streuen, ebsorbleren oder reflektieren, so daß die isolierende Schicht auch für diese Strahlung weltgehend undurchlässig wird. Die Herstellung derertiger Mischungen mit gleichmäßiger Pigmentverteilung ist verfahrenstechnisch jedoch schwierig. Außerdem ist in diesen Fällen regelmäßig die Mitverwendung von Verfestigungsmilteln wie keramischen Fasem erforderlich. In der EP-A1-13 387 ist ein Verfahren zur Herstellung von pigmenthaltiger hochdisperser Kieselsäure durch direkte Coagglomeration der Komponenten während bzw. nach der tlammenhydrolytischen Zersetzung beschnieben. Die bisher bekannten Mischungen sind nur in verdichteter Form zu verwenden, und insbesondere die Pulvermischungen dürfen mechanisch nicht beensprucht werden, da sie zur Entmischung neigen.

Der Erfindung lag daher die Aufgabe zugrunde, diesen Mängeln abzuheifen. Demgemäß wurde das eingangs definierte thermische Isoliermeteriel gefunden. Weiterhin wurde das hierdurch definierte Verfahren zur Herstellung dieses Materials gefunden.

Das erfindungsgemäße pigmenthaltige Kieselsäureaerogel stellt eine temperaturfeste, niedrigdichte, hochporöse Matrix dar, in welche die Pigmentteilchen eingebaut werden. Cheraktenstische Daten sind eine Dichte von 70 bis 500 kg/m³, Porositäten von 77 bis 97 % und mittlere Porendurchmesser von 0,01 bis 0,05 μ m. Bei Reumtemperetur ergibt sich für ein granuliertes Kieselsäureaerogel der Dichte 200 kg/m³ je nach Partikelgröße eine Wärmelettfählgkeit von 0,022 bis 0,030 W/mK, die immer für eine Mitteltemperatur angegeben ist und wie folgt definiert ist:

Wärmeleitfähigkeit
$$\lambda = \frac{\text{Leistung [W]}}{\text{Länge [m]}}$$
. Temperatur [K]

10

Als Pigmente, die Infrarotstrahlung der Wellenlänge 3 bis 10 μm streuen, ebsorbieren oder reflektieren, eignen sich vor allem Ruß, Titandioxid, Chromelsensteln Cr_xFe_{2x}(x = 0,3-2, 0), Megnetit Fe₃O₄, Rotschlemm, Glimmer, Talk, Kupfer oder Gemische dieser Pigmente, wobei der Einsatz von Ruß bzw. Magnetit aufgrund ihrer Oxidationsanfälligkeit auf Temperaturen unterhalb von 400 bzw. 250°C begrenzt ist. Weitere geeignete Pigmente auf anorganischer Basis sind Oxide wie Aluminiumoxid, Chrom(III)oxid, Zinnstein, Mangan(III)oxid, Braunstein, Zirkondioxid, Ilmenit FeTiO₃, Spinell MgAl₂O₄ und Cobaltspinell CoAl₂O₄, Alumosilicate wie Tone, Metallcarbide, -silicide und -nitride, polymere komplexe Metallcyanide wie Berliner Blau, elementere Metalle wie Aluminium, Mengan, Elsen, Nickel, Palladium, Pletin, Silber und Gold sowie orgenische Farbstoffe wie Ultremarin und Phthalocyanine und Kohlenstoffasern mit einem Durchmesser von 1 bls 20 μm und einer Länge von 2 bis 200 μm.

Der Pigmentgehalt im pigmenthaltigen Kleselseureaerogel kann zwischen 0,5 und 75 Gew.-% betragen, vorzugsweise zwischen 5 und 40 Gew.%, wobel Insbesondere im Falle sehr fein verteilter Pigmente geringe Mengen genügen.

Die Pigmenttellchen sollen zweckmäßigerwelse zu über 90 % einen mittleren größten Durchmesser von 0,01 bis 20 μm aufweisen. Wie festgestellt wurde, bleibt die Kieselsäurematrix beim Einbeu dieser Tellchen erhalten.

Obwohl das Pigment für sich allein genommen eine hähere Wärmeleitfähigkeit als das Kieselgel eufweist, wird die Isoletionswirkung des Kieselgels, vor ellem bei höheren Tempereturen, durch den Pigmentzusatz erhöht. Voraussetzung dafür ist eine homogene Verteilung der Pigmenttellchen in der Matrix, die durch das erfindungsgemäße Verfahren erreicht wird.

Ausgangsstoffe für die Herstellung des erfindungsgemäßen thermischen Isollermaterials sind handelsübliche wäßinge Wasserglaslösungen, die vorzugsweise auf Konzentrationen von 10 bis 20 Gew.-% SiO₂ verdünnt werden, und eine Säure, vorzugsweise 20 bis 40 gew.-%ige Schwefelsäure oder 50 bis 9B gew.-%ige Ameisensäure.

In einer oder beiden Lösungen wird das zuzusetzende Pigment unter Zuhllfenahme von Rührgeräten wie Dissolvem oder Dispermeten bzw. anderer Disperglermeschinen wie Perlmühlen oder Attritoren dispergiert. In manchen Fällen empfiehlt sich der Zusatz eines Dispergiermittels, vorzugsweise Natriumligninsulfonat, in Mengen von 5 bis 10 Gew.-%, bezogen auf das Pigment, um die Agglomeration der Pigmentprimärtellichen zu verningern.

Durch ein Verlengsemen der Sedimentation der spezifisch schwereren Pigmente kenn zusätzlich eine homogene Durchmischung der Ausgangskomponenton erreicht werden. Dazu können der Säure vor der Pigmentierung 0,1 bis 10 Gew.-%, bezogen auf das zuzusetzende Pigment, eines Verdickungsmittels, vorzugsweise hochdisperser Kleselsäure, zugegeben werden.

Die Umsetzung der Ausgangsstoffe kann sowohl diskontinuierlich als auch kontinuierlich erfolgen.

Bei diskontinuierlicher Arbeitsweise wird vorzugsweise die pigmenthaltige Säure vorgelegt, und die Wassergleslösung wird unter kräftigern Rühren und unter Kühlen, vorzugsweise bei Temperaturen von 0 bis 5°C, zugetropft, bis das entstehende Sol einen pH-Wert von 2 bis 9, vorzugsweise von 3 bis 5, erreicht hat. Bei Sedimentetionsneigung wird bis zur einsetzenden Gelierung gerührt, so daß das Hydrogel in Stücken enfällt; anderenfalls wird ein zusammenhängender Hydrogelkörper erhalten.

In einer bevorzugten Ausführungsform der kontinulerlichen Arbeitsweise werden die Ausgangslösungen in an sich bekannter Weise in einer Mischdüse intensiv vermischt. Die Doslerung der Komponenten wird so gewählt, daß das austretende Sol einen pH-Wert von B bis B, vorzugsweise 7, aufweist und beim freien Fall durch die Luft in Form von Tropfen erstarrt, die in einem Wasserbecken aufgefangen werden.

Die weitere Verarbeitung des entstandenen pigmenthaltigen Hydrogels ist in beiden Fällen identisch.

Zur weitgehenden Entfernung der ionischen Bestandteile kann der Waschung mit Wasser eine seure Waschung, vorzugsweise mit 0,005 M Schwefelsäure oder 0,01 M Salzsäure, zwischengeschaltet werden.

Für die Verdrängung des im pigmenthaltigen Hydrogel enthaltenen Wassers eignet sich vor allem Methanol, daneben aber auch Ethanol, n-Propanol und Isopropanol. Diese Flüssigkeiten können in einem zweiten Schritt gewünschtenfells durch eine weltere Flüssigkeit, beisplelsweise flüssiges Kohlendloxid, ausgetauscht werden.

Die überkritische Trocknung zum pigmenthaltigen Kieselsäureaerogel erfolgt in an sich bekannter Weise in der Nähe des kritischen Punktes, im Fall einer methanolischen Suspension vorzugsweise bei einer Temperatur von 240 bis 270 °C und einem Druck von 80 bis 100 bar.

Gewünschtenfalls kann die Oberkritische Trocknung in en sich bekannter Weise durch den Zusatz einer Organosiliciumverbindung wie beispielsweise Dimethyldimethoxysilan mit einer Hydrophobierung verbunden werden.

Durch enschließendes Mahlen kann das belm diskontinulerlichen Verfahren erhaltene Material zu einem Granulet mit einem mittleren größten Durchmesser von 0,01 bls 15 mm zerkleinert werden; resultierende Schüttdichten liegen Im Bereich von 50 bis 800 kg/m³. Es besteht auch die Möglichkeit, das metastabile, intermediär entstehende Sol als Formkörper zu gießen.

8eim Spritzvertahren ergeben sich für die tropfenförmigen und sich durch besonders gute Rieselfähigkelt auszeichnenden Aerogelpartikel kleinste Teilchendurchmesser von 0,5 bls 1 mm, und es fällt keinerlei Staub en.

Das erfindungsgemäße thermische Isoliermaterial zeichnet sich durch eine homogene Verteillung des Pigmentes in der Kleselsäureaerogel-Matrix eus, die, im Gegensatz zu den bereits bekannten durch Pulvermischung entstandenen Materialien, auch starker mechanischer Beanspruchung bzw. Dauerbelastung, wie z.B. Vibration, standhält, so daß keine Entmischung der Bestandtelle ertolgt und ein Zusatz weiterer Hiltsstoffe zur Stabilisierung der Mischung nicht erforderlich ist. Demit ist des erfindungsgemäße Produkt euch pneumatisch förderbar. In Grenulatform eignet es sich aufgrund seiner Rieselfähigkeit und guten Schütt- und Fließelgenschaften sowle des geringen oder Überhaupt nicht vorhandenen Staubanteils als Wärmedämmschüttgut, das, im Gegensatz zu Materialien auf der Basis von hochdisper ser Kleselsäure, unter Eigendruck belastbar ist und Vakuumstabilität aufweist. Die Wärmeleltfähigkeit λ des ertindungsgemäßen Materials ist gegenüber dem nicht pigmenthaltigen Kleselsäureaerogel insbesondere bei erhöhten Temperaturen deutlich herabgesetzt und nimmt bei 200° C Werte kleiner els 0,055 W/mK und bei 650° C Werte um 0,170-0,200 W/mK en. Demgegenüber beträgt die Wärmeleltfähigkeit eines pigmontfreien Kleselsäureaerogels der Schüttdichte 140 kg/m³ bei 150° C 0,057 W/mK, bei 250° C 0,160 WmK und bei 600° C mehr als 0,350 W/mK.

Diese sowie die in den folgenden 8eispielen angegebenen Wärmeleitfähigkeiten wurden im Temperaturbereich von 0 bis 50°C Mitteltemperatur mit dem Wärmestrommeßplattengerät nach DIN 52616 und im Bereich von 100 bis 600°C Mitteltemperetur nach dem Zweiplettenverfahren in Anlehnung an DIN 52618 gemessen.

8eispiel 1

35

15

In 490 kg 32 gew.-%ige Schwelelsäure, der 1,2 kg Natriumligninsulfonat zugesetzt waren, wurden 12 kg Ruß eingetregen und unter Rühren mit einem Dissolver (Zahnscheibe mit 30 cm Durchmesser, 1 000 U/min) 30 min nachdispergiert. Diese Dispersion wurde mit verdünnter Natronwasserglaslösung (15 Gew.-% SiO₂) bei einem Druck von 2,5 bar in einer Düse intensiv vermischt. Das Mischungsverhältnis wurde so einreguliert, daß das nach einer Verweilzeit in der Düse von maximal 0,1 s ausgespritzte Sol einen pH-Wert von 7,1±0,1 aufwies.

Die in der Luft gelterenden und dann in einem Wasserbecken eufgefangenen Tropten wurden solenge mit Wesser gewaschen, bis der Na₂O-Gehalt, bezogen euf die getrockneten Hydrogelperlen, euf einen Wert von 0,04 Gew.-% gesunken war. Nach dreistündigem Waschen mit 56 I Methanol (in einer Säule von 8 I Füllvolumen und 10 cm Innendurchmesser) lag der Wassergehalt in den Gelkügelchen unter 1 Gew.-%.

Des tropfnasse pigmenthaltige Methanol-Kieselgel wurde nach Zusatz von weiteren 4 I Methanol in einem Autoklaven (25 cm Innendurchmesser, 6,5 cm Höhe) unter Stickstoff innerhalb von 8 h auf 270 °C erhitzt, wobei der Druck euf 90 bar begrenzt wurde. Danach wurde innerhalb von 30 min isotherm entspannt. Das abgekühlte Produkt wurde dem Autoklaven entnommen und ce. 12 h bei einem Druck von 0,2 bar und einer Temperatur von 80 °C nachgetrocknet.

Das erheltene Produkt ist durch die in Tebelle 1 aufgeführten Daten charakterisiert.

Belspiel 2

Ausgehend von 204,3 kg 32 gew.-%iger Schwefelsäure, der 3,3 kg hochdisperse Kieselsäure und 19,4 kg Rutil der mittleren Primärteilchengröße 1,2 µm zugegeben wurden, wurde nach zweistündigem Nechdlspergleren analog Beispiel 1 verfahren.

Charakteristische Daten s. Tebelle 1

Vergleichsbeispiel V

Anatog Beispiel 1 wurde ein plgmentfreies und kelne welteren Zusetzstoffe enthaltendes Kieselsäureeerogel hergestellt, dessen charakteristische Daten zum Vergleich in Tabelle 1 aufgeführt sind.

Tabelle 1

Beispiel	1	2	V
Plgmentgehalt	5 Gew% Ruß	8,5 Gew% Rutil	pigmentfrei
mittl.Größe der Granulatpartikel	3 mm	3 mm	3 mm
Stoffdichte	256 kg/m ³	251 kg/m ³	230 kg/m ³
Schüttdichte	147 kg/m ³	152 kg/m ³	140 kg/m ³
Wärmeleltfähigkeit λ			
bel 10° C	0,025 W/mK	0,022 W/mk	0,023 W/mK
bel 150° C	0,041 W/mK	0,039 W/mk	0,057 W/mK
zur pneumatischen Förderung benötigte Gasströme bei einem Rohrdurchmesser			
von 30 mm	-	1000 l/h	1500 l/h
45 mm		2500 l/h	3500 l/h

30

Die erfindungsgemäßen Materialien (Beispiele 1 und 2) weisen bei 150°C eine deutlich verringerte Wärmeleitfähigkelt auf.

Die gute pneumatische Förderbarkelt der erfindungsgemäßen Meterielien ist im Fall von Beisplel 2 gezeigt.

Beispiel 3

In 149,2 ml 86 gew.-%iger Ameisensäure wurden 1,8 g hochdisperse Kieselsäure, 0,84 g Natriumligninsulfonat und 8,4 g Ofenruß (mittlere Primärteilchengröße 0,021 µm) In einem Labordispermaten (2 000 U/min) 15 min dispergiert. Die mittlere Agglomerattellchengröße lag bei 8,5 u.m. Zu dieser Dispersion wurden bei einer Temperatur von 0 bis 5°C unter andauerndem Rühren 339 ml Natronwasserglaslösung (18 Gew.-% SiO₂) gegeben.

Des innerhalb weniger Minuten gebildete Hydrogel wurde mechanisch zerkleinert und in einer Säule zunächst mit Wasser, dann mit 1 gew.-%iger Schwefelsäure (12 I In 6 h) und wieder mit Wasser gewaschen. Die Leitfähigkeit des Weschwessers betrug zuletzt weniger els 30 uSiemens. Anschließend wurde solenge mit Methanol gewaschen, bis der Wassergehalt des abfiließenden Methanols unter 0,5 Gew.-% gesunken war.

Das rußhaltige Methanol-Kieselgel wurde in einen Autoklaven mit 20 I Innenvolumen gegeben und dleser dann bis zur Hälfte mit Methanol aufgefüllt. Nach Zugabe von 500 ml Dimethyldimethoxysllan zur Hydrophobierung wurde analog Beispiel 1 verfahren.

berechneter Rußgehalt	9,9 Gew%
C-Gehalt	16,6 Gew%
mittl. Größe der Granulatpartikel nach Mahlung	0,5 mm
Wärmeleitfähigkeit λ bei 260 °C	0,043 W/mK
Grad der Hydrophoblerung	schwimmt länger els 24 h auf Wasser
_	l

10

Beispiele 4 bis 10

Die analog Beispiel 3 verlaufende Umsetzung erfolgte innerhalb von 30 s und unter Rühren bie zur einsetzenden Gelierung (10 bis 15 min). Ausgangslösungen waren 255 g einer 88 gew.-%igen Ameisensäure (Lösung 1), in die eine bestimmte Menge Pigment (s. Tabelle 2) eindispergiert wurde (Beispiele 9 und 10: 10-fache Rührergeschwindigkeit), und 495 g einer Netronwasserglaslösung mit 16 Gew.-% SiO₂ • (Lösung 2).

Das resultierende Gel wurde 6 h mit deionisiertem Wasser überschlichtet und nach anschließender Zerkleinerung ebenfalls zunächst mit Wasser (bis die Leitfähigkeit des Waschwassers unter 100 µSiemens gesunken war), dann mit 0,1 gew.-%iger Schwefelsäure (24 l in 12 h) und wieder mit Wasser pH-neutral gewaschen. Anschließend wurde solange mit Methanol gewaschen, bis der Wassergehalt des abfließenden Methanols weniger als 0,3 Gew.-% betrug.

Die Oberkritische Trocknung erfolgte analog Beispiel 3. Die abschlleßende sechsstündige Trocknung wurde bei einem Druck von 0,2 bar und einer Temperatur von 200 °C vorgenommen.

Charakteristische Daten der erhaltenen gemahlenen Produkte sind in Tabelle 2 aufgeführt.

30

28

35

40

45

50

			Tabelle 2				
Beispiel	4	5	9	7	8	6	10
Pigment	13,5 g Ruß	26,9 g TIO ₂ (Rufil)	26,9 g Rotschlamm	26,9 g Fe ₃ O ₄ (345)	26,9 g Fe ₃ 0 ₄ (5001)	26,9 g Cr _{1,4} Fe _{0,6} O ₃	4,5 g Cu
							9,0 g TiO ₂ (12h gemahlen)
		į					e,∪ g Cr,,₄Fe₀,∈O₃
Zusatzstoffe	1,35 g hochdisp. SiO ₂ , 0,67 Na-Ligninsulfonat	kelne	keine	keine	keine	keine	kelne
Primärteilchengröße in µm	< 0,1	1,3	0,5-1	5'0	0,25	0,15	Cu 1-10 TiO ₂ 1 Cr 0,15
Agglomeratgroße des Pigmentes in Lsg.1 in um	14,4	5,9	3,5	5,4	8,5	5,8	Cu 18,1 TiO ₂ 2,9 Cr., 4,1
berechn. Pigmentgehalt in Gew%	13,0	23,2	23,2	53,2	23,2	23,2	Cu 4,0
					-		TIO ₂ 8,1 Cr 8,1
mittl. Größe der Granulatpartikel in	1,3	£,7	1,3	1,3	1,3	1,4	2,4
Schüttdichte in kg/m³	182	193	200	199	178	200	205
Wärmeleltähigkeit bei Mittelfemp. In W/mK (T in °C)	0,041(240)	0,048(280)	0,060(240)	0,045(200)	0,046(200)	0,062(250)	0,045(190)

EP D 396 D76 A1

Beispiel 11

5

15

25

30

35

40

Die Umsetzung erfolgte analog Beispiel 3. Unterschiede bestahen in den verwendeten Rührergeschwindigkeiten und Reaktionszeiten. Als Ausgangslösungen wurden 1530 g 87 gew.-%ige Ameisensäure, in die 329,9 g Rutil eindispergiert wurden (1000 U/min, 30 min, mittlere Agglomeratteilchengröße von 5,1 μm gegenüber einer mittleren Primärteilchengröße von 1,1 μm), und 2870 g Natronwasserglaslösung (18 Gew.-% SiO₂) verwendet. Die Zugabe erfolgte innerhalb von 8 mln, nachgerührt wurde bls zur einsetzenden Gelierung noch weitere 10 min mit 7000 U/mln.

Nach Alterung über Nacht und mechanischer Zerkleinerung wurde analog Beispiel 3 gewaschen, allerdings unter Verwendung von 0,1 gew.-%iger Schwefelsäure. Die anschließende 20-stündige Waschung mit 20 i Methanol wurde bis zu einem Restwassergehalt von 3 Gew.-% vorgenommen.

Nach der analog Beispiel 3 erfolgten überkritischen Trocknung wurde noch 14 h bei einem Druck von 0,2 bar und einer Temperatur von 200°C nachgetrocknet.

Charakteristische Daten des erhaltenen gemahlenen Produktes sind In Tabella 3 eurgeführt.

20 Beispiel 12

Es wurde analog Beispiel 11 vorgegangen. Als Pigmentbestendtail wurden 161,5 g gemahlener Glimmer (Muskovlt, mittlere Primärteilchengröße von 17 μm, mittlere Aggiomeratteilchengröße von 19,9 μm) innerhalb von 10 min mit 8000 U/mln eingerührt.

Die methanolische Waschung erfolgte bis zu einem Restwassergehalt von 1,1 Gew.-%. Charakteristische Daten s. Tabeile 3

Tabelle 3

Beispiel	1	2
berechneter Pigmentgehalt mlttl.Größe der Granulatpartikel Schüttdichte	38 Gew% Rutil 1,2 mm 282 kg/m ³	23 Gew% Glimmer 1,3 mm 166 kg/m ³
Wärmeleitfähigkeit \(\lambda \)		
bei 260 bzw. 210° C bei 596° C	0,053 W/mK 0,203 W/mK	0,055 W/mk

Beispiel 13

In 27,4 g 32 gew.-%ige Schwefelsäure wurden bei einer Temperatur von 0 bls 5°C innerhalb einer Minute 80,9 g Natronwasserglasiösung (18 Gew.-% SiO₂) unter Rühren zugetropft und die entstehende Mischlösung mit einigen Glaübersalzkristallen angeimpft. Nach Abfiltrieren des innerhalb von 30 min ausgefallenan Natriumsulfatdecahydrats wurdan in das Filtrat 3 g hochdisperse Kieselsäure und 50 g Rutil intensiv eingerührt. Die resultierende rutilhaltige Sole wurde in Kunststofformen (Durchmesser 5 cm, Höhe 0,5 cm) gegossan und nach der Gelierung (ca. 1 min) mit Wasser pH-neutral gaweschen. Die methanolische Waschung wurde bis zu einem Restwassergehalt von weniger als 0,3 Gew.-% durchgeführt. Die anschließende überkritische Trocknung wurde analog Beispiel 3 vorgenommen.

Die resultierenden Scheiben aus rutilhaltigem Kieselsäureaerogel waren mechanisch intakt und wiesen einen Pigmentgehalt von 72 Gew.-% sowie eine Stoffdichte von 790 kg/m³ auf.

Beispiel 14

Es wurde analog Beisplel 13 vorgegangen. Die Pigmentierung erfolgte jedoch durch Zugabe von 3 g hochdisperser Kieselsäure und einer Mischung aus 5 g Natriumligninsulfonat und 50 g Ruß, die zuerst miteinander vermahlen und mit einer kleinen Menge Methanol angeteigt wurden.

Die resultierenden ebenfalls mechanischen intakten Scheiben aus rußheltigen Kleselsäureeerogel wiesen einen Pigmentgehalt von 71 Gew.-% sowie eine Stoffdichte von 340 kg/m³ auf.

Ansprüche

10

25

- 1. Thermisches isoliermaterial auf der Basis von pigmenthaltigen Kieselsäureaerogelen, erhältlich durch
- e) Umsetzung einer wäßrigen Dispersion eus Wasserglas und einem Pigment mit einer sterken Säure und/oder von Wasserglas mit einer pigmenthaltigen starken Säure zu einem pigmentheltigen Kieselsäurehydrogel, wobei das Pigment dadurch charakterisiert ist, daß es Infrarotstrehlung der Wellenlänge 3-10 µm streut, absorbiert oder reflektiert,
- b) weitgehende Befreiung des so erhaltenen plgmenthaltigen Kieselsäurehydrogels von ionischen Bestendtellen durch Auswaschen mit Wesser,
 - c) Verdrengung des im Hydrogel enthaltenen Wassers durch eine leichtsiedende und gegenüber dem plamenthaltigen Kieselsäuregel inerte Flüssigkeit,
 - d) Erhitzen des so erhaltenen flüssigkeitshaltigen Kieselsäuregels unter vollständiger Bedeckung durch die Flüssigkeit auf überkritische Bedingungen und
 - e) anschließendes Entfernen der Flüssigkeit vom Feststoff durch Entspannungsverdampfung bei überkritischer Temperatur.
 - 2. Thermisches Isoliermaterial nach Anspruch 1, in welchem der Pigmentantell 0,5 bis 75 Gew.-% beträgt.
 - Thermisches isoliermaterial nach Anspruch 2, in welchem der Pigmentanteil 5 bis 40 Gew.-% beträgt.
 - Thermisches Isoliermaterial nach den Ansprüchen 1 bis 3, bei dem das in Stufe (a) gemäß Ansprücht
 1 entstehende Reaktionsprodukt vor der Gelierung zum kohärenten Kieselsäurehydrogel els Formkörper
 gegossen worden ist.
 - 5. Thermisches isoliermaterial nach den Ansprüchen 1 bis 3, bei dem das in den Stufen (d) und (e) gemäß Anspruch 1 erhältliche Kieselsäureeerogel euf ein rieselfähiges Granulat von 0,01 bis 15 mm mittleren größten Durchmessers zerkleinert worden ist.
 - 6. Thermisches Isoliermaterial nach den Ansprüchen 1 bis 3, erhältlich durch Umsetzung der Komponenten gemäß Stufe (a) in einer Mischdüse und Versprühen des Umsetzungsproduktes in Form felner Tröpfehen.
 - 7. Thermisches Isoliermaterial nach den Ansprüchen 1 bls 6, bei dem die überkritische Behandlung in Stufe (d) in Gegenwart eines Hydrophobierungsmittels vorgenommen worden ist.
 - 8. Verfahren zur Herstellung von thermischem isoliermaterial, dadurch gekennzeichnet, daß man es nach den in Anspruch 1 definierten Verfahrensschritten vomimmt.

45

40

£0



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	EINSCHLÄGIGE I		Betrifft	KLASSIFIKATION DEA
ategorie	Kennzeichnung das Dokuments mit A der maßgebliche	ngape, sowen erfordernich. 1 Teile	Ausburch Betum	ANMELDUNG (In) CI'I
A	DE - A1 - 3 235 70 (BROWN, BOVERI, & * Gesamt *	CIE AG)	1	F 16 L 59/00 C 01 B 33/155
A.	DE - A1 - 3 211 48 (KLIER) * Gesamt *	<u> </u>	1	-
A	US - A - 4 399 1 (KUMMERMEHR) * Gesamt *	<u>15</u> .	1	
A	DE - A1 - 3 309 2' (CONSORTIUM FÜR EI CHEMISCHE INDUSTR: * Gesamt *	LEKTRO- LE GMBH)	1	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (bil. City) F 16 L 59/00 C 01 B 33/00
Dervi		Abschluffdatum der Recherche		Proter CUITCANTOU
WIEN 05-07-1990		5	CHUGANICH	

EPA Form 1503 03 82

anderen veroriemilichung derseiben Kategorie
A : technologischer Hintergrund
O: nichtschriftliche Offenbarung
P: Zwischenkleratur
T: der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze

& : Mitglied der gleichen Patentfamilie, überein-stimmendes Dokument